(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. Mai 2003 (22.05.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/04223 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

C07F 7/21

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/12678

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. November 2002 (13.11.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 56 619.0 17. November 2001 (17.11.2001) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CREAVIS GESELLSCHAFT FÜR TECH-NOLOGIE UND INNOVATION MBH [DE/DE]; Paul-Baumann-Strassc 1, 45772 Marl (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): JOST, Carsten [DE/DE]; Bebelstrasse 14 a, 45770 Marl (DE). KÜHNLE, Adolf [DE/DE]; Greifenberger Strasse 30, 45770 Marl (DE). ABBENHUIS, Hendrikus, Cornelis, Louis [NL/NL]; Het Puyven 49, NL-5672 RB Nuenen (NL).
- (74) Gemeiusamer Vertreter: CREAVIS GESELLSCHAFT FÜR TECHNOLOGIE UND INNOVATION MBH; Intellectual Property Management, Patente u. Marken, Bau 1042/PB 15, Paul-Baumann-Strasse 1, 45772 Marl (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PI, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING FUNCTIONALISED OLIGOMERIC SILSESQUIOXANES AND THE USE OF THE SAME

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG FUNKTIONALISIERTER OLIGOMERER SILASESQUIOXANE SO-WIE DEREN VERWENDUNG

(57) Abstract: The invention relates to a method for producing functionalised oligomeric silsesquioxanes by reacting partially condensed oligomeric silsesquioxanes with alkoxysilanes. The invention also relates to the use of the same for further derivatisations, for the synthesis of catalysts and the starting compounds thereof, and for the synthesis and modification of polymers.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane durch Umsetzung von unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxanen mit Alkoxysilanen sowie deren Verwendung für weitere Derivatisierungen, für die Synthese von Katalysatoren und deren Ausgangsverbindungen sowie für die Synthese und Modifizierung von Polymeren.



Verfahren zur Herstellung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane sowie deren Verwendung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane sowie deren Verwendung für weitere Derivatisierungen, für die Synthese von Katalysatoren und deren Ausgangsverbindungen sowie für die Synthese und Modifizierung von Polymeren.

Oligomere Silasesquioxane können zur Synthese und Modifizierung von Polymeren mit einem breiten Anwendungsfeld verwendet werden. Die daraus resultierenden Polymere können beispielsweise in Coatings und Klebstoffen, in Formteilen aus Kunststoff, in Fasern oder Verpackungsmaterialien Verwendung finden. Dadurch, dass die Silasesquioxane hinsichtlich ihrer Struktur in einer großen Variationsbreite hergestellt werden können, sind die Eigenschaften der aus Silasesquioxanen herstellbaren bzw. mit ihnen modifizierbaren Polymere über einen großen Bereich beeinflussbar. Zahlreiche thermische und mechanische Eigenschaften von Polymeren lassen sich durch das Blending, Grafting, Aufpropfen, Copolymerisieren bzw. Copolykondensation von Silasesquioxanen verbessern, so sind z. B. hier die verschiedenen Moduli, die Temperaturstabilität, die Haftungseigenschaften gegenüber einer Vielzahl von Werkstoffen, die Oxidationsstabilität und die Kratz- und Reißfestigkeit zu nennen.

20

Neuerdings gewinnen metallhaltige Silasesquioxane auch hinsichtlich ihrer möglichen Verwendung als Katalysatoren immer mehr an Bedeutung (Chem. Eur. J. 2000, 6, 25-32). Feher et al. (J. Am. Chem. Soc. 1989, 111, 1741-8) beschreiben die Synthese von verschiedenartig funktionalisierten oligomeren Silasesquioxanen der Struktur 1 (X = funktionelle Gruppe bzw. funktionalisierter Rest, R = Kohlenwasserstoffrest) durch sogenanntes "Corner Capping" der oligomeren Silasesquioxan-Trisilanole der Struktur 2 mit funktionalisierten Trichlorsilanen XSiCl₃ in Gegenwart eines Amins. Dabei entsteht ungünstigerweise die dreifach stöchiometrische Menge an Ammoniumchloriden als Nebenprodukt der Kondensationsreaktion des Trisilanols 2 mit den Trichlorsilanen XSiCl₃. Außerdem muss aufgrund der Hydrolyseempfindlichkeit der Trichlorsilane unter striktem

Feuchtigkeitsausschluss gearbeitet werden. Von Nachteil ist die Verwendung von Trichlorsilanen auch deshalb, da diese Verbindungen in vielen Fällen relativ teuer sind. Die analogen Trialkoxysilane XSi(OR')₃ sind oftmals kostengünstiger als die Trichlorsilane erhältlich.

5

Auch Lichtenhan et al. (US 5484867; Comments Inorg. Chem. 1995, 17, 115-30; Macromolecules 1996, 29, 7302-4; Macromolecules 1995, 28, 8435-7) beschreiben die Synthese von funktionalisierten oligomeren Silasesquioxanen der Struktur 1 durch Corner Capping der jeweiligen Trisilanol-Vorstufen 2 mit den Trichlorsilan-Bausteinen XSiCl₃ unter Verwendung einer Amin-Base, wodurch über die funktionelle Gruppe X Silanol-, Silan-, Acryl-, Olefin-, Epoxid-, Halogen-, Alkohol-, Amin-, Isocyanat-Funktionen in das oligomere Silasesquioxan-Molekül eingeführt werden können.

Die bisherigen literaturbekannten Methoden erfordern die ungünstige Verwendung der teuren Trichlorsilan-Bausteine XSiCl₃ unter Verwendung einer Amin-Base (Appl. Organomet. Chem. 1999, 13, 213-26) und ziehen notwendigerweise die aufwendige Abtrennung des entstehenden Ammoniumchloridsalzes nach sich. Das Arbeiten mit Trichlorsilanen erfordert außerdem den strikten Ausschluss von Feuchtigkeit und ist damit ebenfalls sehr aufwendig.

20

Die Aufgabe der Erfindung bestand deshalb darin, ein allgemein einsetzbares, effizientes Verfahren zur Herstellung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane durch Umsetzung unvollständig kondensierter Silasesquioxane mit Alkoxysilanen bereitzustellen. Insbesondere war Aufgabe des vorliegenden Verfahrens, ein einfaches und effizientes Verfahren zur Herstellung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane der Struktur 1 durch Corner Capping der Trisilanole der Struktur 2 (X = funktionelle Gruppe bzw. funktionalisierter Rest, R = Kohlenwasserstoffrest) bereitzustellen, welches bei der Umsetzung ohne Chlorsilane auskommt.

Überraschenderweise wurde gefunden, dass funktionalisierte oligomere Silasesquioxane durch Reaktion unvollständig kondensierter oligomerer Silasesquioxane mit Alkoxysilanen auf einfache Weise hergestellt werden können. Insbesondere lassen sich dabei funktionalisierte Silasesquioxane der Struktur 1 durch Corner Capping von unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxanen der Struktur 2 mit Alkoxysilan-Monomeren XSi(OR')3 unter Basenkatalyse synthetisieren, wobei X eine Wasserstoff-, Oxy-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy-, Silyl-, Silyloxy-, Halogen-, Epoxy-, Ester-, Fluoralkyl-, Isocyanat-, Acrylat-, Methacrylat-, Nitril-, Amino-, Phosphingruppe, wobei – sofern möglich – diese Reste X ihrerseits wiederum weiter funktionalisiert sein können, oder/und einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest, der mit Oxy-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy-, Silyl-, Silyloxy-, Halogen-, Epoxy-, Ester-, Fluoralkyl-, Isocyanat-, Acrylat-, Methacrylat-, Nitril-, Amino-, Phosphingruppen funktionalisiert ist, darstellt. R stellt ein Wasserstoffatom, einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest oder ganz oder teilweise eine Gruppe X dar. R' stellt ein Wasserstoffatom, einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest dar.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zur Herstellung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass unvollständig kondensierte oligomere Silasesquioxane mit Alkoxysilanen umgesetzt werden.

Ebenso ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung die Verwendung der nach den Ansprüchen
1 bis 20 hergestellten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane für weitere
Derivatisierungen, für die Synthese von Katalysatoren und deren Ausgangsverbindungen

sowie für die Synthese bzw. Modifizierung von Polymeren.

Die vorliegende Erfindung hat gegenüber den literaturbekannten Methoden, die Chlorsilane als Reagenzien beinhalten, den Vorteil, dass mit Alkoxysilanen kostengünstige Reagenzien zum Einsatz kommen, was die Wirtschaftlichkeit des Syntheseverfahrens für funktionalisierte oligomere Silasesquioxane erhöht. Des weiteren ist ein Arbeiten unter striktem Feuchtigkeitsausschluss ebenso wenig erforderlich wie die Abtrennung und Entsorgung der stöchiometrischen Mengen an Ammoniumchlorid-Salzen, die bei der bisher üblichen Reaktion von Silanolen mit Chlorsilanen, insbesondere Trichlorsilanen XSiCl₃, und Aminen gebildet werden. Durch die Vermeidung von großen Mengen Ammoniumsalzen kann mit dem erfindungsgemäßen Verfahren vermieden werden, dass diese Salze als Abfall kostenintensiv entsorgt werden müssen.

Mittels des erfindungsgemäßen Verfahrens ist damit ein effizienter, neuartiger Weg zur Herstellung von funktionalisierten oligomeren Silasesquioxanen durch basenkatalysiertes Corner Capping unvollständig kondensierter oligomerer Silasesquioxane mit Alkoxysilanen eröffnet worden. Die Bereitstellung eines effizienten, kostengünstigen Herstellungsverfahrens für funktionalisierte oligomere Silasesquioxane ist von großer Bedeutung, da diese nicht nur für weitere Derivatisierungen, für die Synthese von Katalysatoren und deren Ausgangsverbindungen, sondern auch durch Copolymerisation, Aufpfropfen, Grafting und Blending für die Synthese und Modifizierung einer Vielzahl von Polymeren eingesetzt werden können.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird im Folgenden beispielhaft beschrieben, ohne dass das Verfahren darauf beschränkt sein soll.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane zeichnet sich dadurch aus, dass unvollständig kondensierte oligomere Silasesquioxane mit Alkoxysilanen umgesetzt werden. Vorzugsweise erfolgt die Umsetzung der unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxane mit Alkoxysilanen unter Basenkatalyse. Als Alkoxysilane werden bevorzugt Verbindungen der Formel X_mSi(OR')_n

eingesetzt, wobei X eine Wasserstoff-, Oxy-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy-, Silyl-, Silyloxy-, Halogen-, Epoxy-, Ester-, Fluoralkyl-, Isocyanat-, Acrylat-, Methacrylat-, Nitril-, Amino-, Phosphingruppe, wobei – sofern möglich – diese Reste X ihrerseits wiederum weiter funktionalisiert sein können, und/oder einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest, der mit Oxy-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy-, Silyl-, Silyloxy-, Halogen-, Epoxy-, Ester-, Fluoralkyl-, Isocyanat-, Acrylat-, Methacrylat-, Nitril-, Amino-, Phosphingruppen funktionalisiert ist, darstellen können, R' ein Wasserstoffatom, einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest darstellen kann, wobei die Reste R' gleich oder unterschiedlich sein können und m und n Werte von 1 bis 3 einnehmen können mit der Maßgabe, das die Summe aus m und n 4 ergibt. Besonders bevorzugt werden Alkoxysilane der Formel XSi(OR')3, ganz besonders solche, bei denen X nicht ein Halogen oder ein Hydroxy-, Alkoxy- oder Silyloxyrest darstellt, eingesetzt.

15

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich insbesondere zur Herstellung von funktionalisierten oligomeren Silasesquioxanen der Struktur 1

20

durch Reaktion unvollständig kondensierter oligomerer Silasesquioxane der Struktur 2 als Edukte

2

mit Alkoxysilanen X_mSi(OR')_n, vorzugsweise XSi(OR')₃, unter Basenkatalyse, wobei X eine Wasserstoff-, Oxy-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy-, Silyl-, Silyloxy-, Halogen-, Epoxy-, Ester-, Fluoralkyl-, Isocyanat-, Acrylat-, Methacrylat-, Nitril-, Amino- oder Phosphingruppe, wobei – sofern möglich – diese Reste X ihrerseits wiederum weiter funktionalisiert sein können, oder/und einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest, der mit Oxy-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy-, Silyl-, Silyloxy-, Halogen-, Epoxy-, Ester-, Fluoralkyl-, Isocyanat-, Acrylat-, Methacrylat-, Nitril-, Amino-, Phosphingruppen funktionalisiert ist, darstellen können, R ein Wasserstoffatom, einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Heteroarylrest oder ganz oder teilweise eine Gruppe X darstellen kann und R' ein Wasserstoffatom, einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest darstellen kann.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Funktionalisierung unvollständig kondensierter oligomerer Silasesquioxane ist aber nicht auf Substrate der Struktur 2 beschränkt, sondern kann generell zur Umsetzung und damit zur Derivatisierung aller unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxane mit verschiedensten Alkoxysilanen eingesetzt werden, wobei die Alkoxysilane ein, zwei, drei oder vier Alkoxygruppen am Si-Atom besitzen können. Die durch die erfindungsgemäße Umsetzung gebildeten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane müssen nicht die Struktur 1 aufweisen, sondern können sowohl einfach als

auch mehrfach funktionalisiert sein, sie können gleiche oder verschiedene funktionelle Gruppen X besitzen, sie können sowohl vollständig als auch unvollständig kondensiert sein und weitere nicht abgesättigte Hydroxygruppen aufweisen. Als unvollständig kondensierte Silasesquioxane mit einer von der Struktur 2 abweichenden Struktur können z. B. Disilanole, Tetrasilanole, verschiedene, von den würfelförmigen T8-Bausteinen abweichende Käfigstrukturen aufweisende, unvollständig kondensierte Silasesquioxane oder bereits funktionalisierte unvollständig kondensierte Silasesquioxane eingesetzt werden, die allesamt mittels des erfindungsgemäßen Verfahrens nun funktionalisiert werden können, wobei wiederum verschiedenste Strukturen entstehen können.

10

Zur Steuerung bzw. Beschleunigung der Reaktion ist es vorteilhaft, die Umsetzung in Gegenwart eines basischen Katalysators durchzuführen.

Als basische Katalysatoren werden bevorzugt zumindest solche aus der Gruppe OH, RO, RCOO, RNH, RCONR, R, CO₃², PO₄³, SO₄², NO₃, F, NR₃, R₃NO eingesetzt, wobei R ein Wasserstoffatom, einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl- oder Heteroarylrest darstellen kann. Besonders als basische $(C_2H_5)_4NOH$, bevorzugt werden Katalysatoren KOH, NaOH, C₆H₅CH₂(CH₃)₃NOH, (CH₃)₄NOH und/oder (C₂H₅)₃N eingesetzt. Ganz besonders bevorzugt ist die Verwendung von Ammoniumhydroxiden, wie z.B. (C₂H₅)₄NOH als basischer Katalysator. Die Aufzählung dieser Beispiele soll die Erfindung in keiner Weise einschränken, da jedweder basische Katalysator verwendet werden kann.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird vorzugsweise so durchgeführt, dass in der Reaktionslösung zu Beginn der Reaktion ein Stoffmengenverhältnis von unvollständig kondensiertem Silasesquioxan zur eingesetzten Base von 1000: 1 bis 1:1, bevorzugt von 100:1 bis 2:1 und besonders bevorzugt von 20:1 bis 5:1 vorliegt.

Es kann vorteilhaft sein, die erfindungsgemäße Umsetzung unvollständig kondensierter oligomerer Silasesquioxane mit Alkoxysilanen in Lösung durchzuführen. Als Lösungsmittel kann sowohl ein polares Solvens als auch ein unpolares Solvens verwendet werden.

Bevorzugt werden Alkohole, Ketone, Aldehyde, Ether, Säuren, Ester, Anhydride, Alkane, Aromaten und Nitrile, besonders bevorzugt werden Alkohole, Ether, Aceton, Acetonitril, Benzol und Toluol als Lösungsmittel eingesetzt. Ganz besonders bevorzugt ist die Verwendung von THF, Aceton, Methanol und Ethanol, insbesondere von THF als Lösungsmittel. Selbstverständlich können auch Mischungen dieser Lösungsmittel eingesetzt werden.

Die Konzentration der unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxane, insbesondere der unvollständig kondensierten Silasesquioxane der Struktur 2 in der Reaktionslösung beträgt in dem erfindungsgemäßen Verfahren zu Beginn der Reaktion bevorzugt von 0.01 mol/l bis 10 mol/l, besonders bevorzugt von 0.1 mol/l bis 2 mol/l und ganz besonders bevorzugt von 0.2 bis 1 mol/l.

Es kann vorteilhaft sein, wenn die Konzentration des Alkoxysilans X_mSi(OR')_n in dem erfindungsgemäßen Verfahren zu Beginn der Reaktion die Konzentration des unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxans übersteigt. Es ist ausreichend, wenn der Alkoxysilanüberschuss gering gehalten wird, jedoch ist ebenso der Einsatz eines deutlichen Überschusses an Alkoxysilan X_mSi(OR')_n möglich. Bevorzugt weist die Reaktionslösung zu Beginn der Reaktion einen molaren Überschuss an Alkoxysilan im Vergleich zum unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxan von bis zu 100 %, vorzugsweise von 0,02 bis 20 %, besonders bevorzugt von 0,1 bis 5 % auf.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens kann es vorteilhaft sein, wenn dem Reaktionsgemisch Wasser zugesetzt wird. Teilweise reichen aber auch die vorhandenen Spuren an Wasser im Lösemittel aus bzw. erfolgt die Reaktion bzw. der erfindungsgemäße Umsatz ohne das Vorhandensein von Wasser zu Beginn der Reaktion. Bevorzugt beträgt das Stoffmengenverhältnis von Wasser zum unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxan zu Beginn des Umsatzes von 1000 : 1 bis 0.1 : 1, vorzugsweise von 100 : 1 bis 0.5 : 1, besonders bevorzugt von 10 : 1 bis 1 : 1.

30

Das erfindungsgemäße Verfahren kann z. B. bei Temperaturen von - 50 bis 300 °C

durchgeführt werden, bevorzugt ist eine Temperatur von 0 bis 200 °C. Besonders bevorzugt wird die Reaktion bei einer Temperatur von 0 °C bis 100 °C durchgeführt. Es ist durchaus möglich, die Temperatur während des erfindungsgemäßen Umsatzes zu variieren. So kann z. B. die Absenkung der Temperatur zum Ende der Reaktion hin, um das Produkt möglichst vollständig zu isolieren, vorteilhaft sein.

Die erfindungsgemäß hergestellten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane, insbesondere die erfindungsgemäß hergestellten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane der Struktur 1 können z. B. für weitere Derivatisierungen, für die Synthese von Katalysatoren und deren Ausgangsverbindungen sowie für die Synthese bzw. Modifizierung von Polymeren eingesetzt werden. Es ergibt sich für diese Silasesquioxane also ein breites Anwendungsfeld.

Die erfindungsgemäß hergestellten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane der Formel

15 1 können außerdem zur Verbesserung der Klebe- und Verbundeigenschaften, der
rheologischen Eigenschaften und/oder der Sperrwirkung gegenüber Gasen und Flüssigkeiten
in Polyolefinen, in amorphen Polyalphaolefinen, in Polyamiden, in Copolyamiden, in
Polyamidcompounds, in Polyestern, in Copolyestern, in Polyacrylaten, in Polymethacrylaten,
in Polycarbonaten, in Polyurethanen, in Phenolharzen, in Epoxidharzen, in Polysiloxanen, in
Polysilanen, in Kautschuk, in Kautschukcompounds, in Polyvinylchlorid, in Vinylchloridcopolymeren, in Polystyrol, in Copolymeren des Styrols, in ABS-Polymeren und Olefincound –terpolymeren verwendet werden.

Ebenso können die erfindungsgemäß hergestellten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane der Formel 1 in Lacken und Druckfarben zur Verbesserung der rheologischen Eigenschaften, des Absetzverhaltens, der Appliziereigenschaften sowie der Oberflächeneigenschaften des Lack- bzw. Druckfarbenfilms eingesetzt werden.

Da zum einen über die R-Gruppe der physikalische Charakter der Silasesquioxane, zum andern über die funktionelle Gruppe X die chemische Reaktivität der Silasesquioxane breit variiert werden kann, ist eine Modifizierung aller gängigen Polymeren möglich. Die

Modifizierung der Polymere durch die funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane kann durch Blending, Grafting, Aufpfropfen, Copolymerisation und Copolykondensation erfolgen. Hierbei ermöglichen die durch das vorliegende erfindungsgemäße Verfahren eingeführten funktionellen Gruppe X die chemische Verankerung des oligomeren Silasesquioxans an Polymeren durch Grafting, Aufpfropfen, Copolymerisation und Copolykondensation.

Durch die Modifizierung mit geeigneten oligomeren Silasesquioxanen können die rheologischen Eigenschaften, die Klebe- und Verbundeigenschaften sowie die Sperrwirkung gegenüber Gasen und Flüssigkeiten in einer Vielzahl von Polymeren günstig beeinflusst werden. Solche organischen Polymere wie z. B. Polyolefine, Polyether, Polyester, Polycarbonate, Polyamide, Polyurethane, Polyacrylate, Polymethacrylate, Polysiloxane, Polysilane, Phenolharze, Epoxidharze, Polyvinylchlorid und Vinylchloridcopolymere, Polystyrol und Copolymere des Styrols, ABS-Polymere und Kautschuke können durch Blending, Grafting, Aufpfropfen, Copolymerisation und Copolykondensation mit den funktionalisierten oligomeren Silasesquioxanen modifiziert werden. Ebenso können die funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane zur Modifizierung von Polymeroberflächen eingesetzt werden, auf denen sie physikalisch oder aber auch über die funktionellen Gruppen X chemisch verankert werden. Die resultierenden Polymere können beispielsweise in Form von Coatings, Lacken, spritzgegossenen oder extrudierten Formteilen, kalandrierten Folien, Schmierstoffen, Klebstoffen, Kosmetika, Pharmazeutika, Fasern, Glasfasern oder Verpackungsmaterialien Anwendung finden. Daneben können sie als bioaktive und fungizide Produkte, für Elektronikmaterialien, in der Raumfahrt und zur Herstellung medizinischer Prothesen verwendet werden.

Die Verwendung der erfindungsgemäß hergestellten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane zur Polymermodifizierung ist von Vorteil, da sie in den resultierenden Polymeren die Glas-, Zersetzungs- und damit die Gebrauchstemperatur erhöhen, die Reißfestigkeit, Schlagzähigkeit, Kratzfestigkeit und mechanische Härte erhöhen, die Dichte erniedrigen, die Wärmeleitfähigkeit, den thermischen Ausdehnungskoeffizient und die Dielektrizitätskonstante und die Viskosität erniedrigen, die Oberflächenspannung und Adhäsion verändern, die Entflammbarkeit, Brennbarkeit und Hitzeentwicklung herabsetzen,

die O₂-Permeabilität, die Oxidations- und Korrosionsstabilität erhöhen, die Verarbeitung vereinfachen und Schrumpfungsprozesse eindämmen.

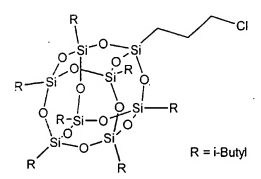
Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren zugänglichen funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane können nach gängigen Methoden weiter derivatisiert werden und auch als Ausgangsverbindungen für Katalysatoren dienen. Sie können dabei durch Umsetzung mit Metallverbindungen homogene und heterogene Katalysatoren ausbilden, welche ihrerseits für Oxidationen, Metathese, C-C-Kupplungsreaktionen, Oligomerisation, Polymerisation, Additionen, Reduktionen, Eliminierungen, Umlagerungen einsetzbar sind. Bevorzugt ist dabei die Umsetzung mit Metallverbindungen von Metallen der Nebengruppen inklusive der Lanthanoide und Actinoide und der 3. und 4. Hauptgruppe.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ohne ihren Schutzumfang einzuschränken:

15

Beispiel 1: Reaktion von (Isobutyl)₇Si₇O₉(OH)₃ mit 3-Chlorpropyltrimethoxysilan

Zu einer Lösung von 10.0 g (12.6 mmol) (Isobutyl)₇Si₇O₉(OH)₃ in 20 ml THF werden bei 20 °C 2.4 ml (13.2 mmol) 3-Chlorpropyltrimethoxysilan gegeben. Nach Zugabe von 0.5 ml Et₄NOH (35 % Lösung in H₂O, 1.2 mmol Base, 18 mmol H₂O) wird über Nacht gerührt. Die resultierende weiße Suspension wird mit 100 ml MeOH versetzt. Nach dem Abfiltrieren wird der Rückstand mit zweimal 50 ml Aceton gewaschen. Man erhält 6.0 g (60 % Ausbeute) 3 als weißes Pulver.



3

Beispiel 2: Reaktion von (Isobutyl)₇Si₇O₉(OH)₃ mit Vinyltrimethoxysilan

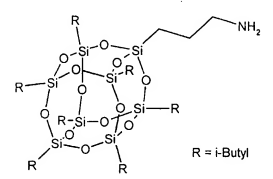
Zu einer Lösung von 10.0 g (12.6 mmol) (Isobutyl)₇Si₇O₉(OH)₃ in 20 ml THF werden bei 20 °C 2.0 ml (13.1 mmol) Vinyltrimethoxysilan gegeben. Nach Zugabe von 0.5 ml Et₄NOH (35 % Lösung in H₂O, 1.2 mmol Base, 18 mmol H₂O) wird über Nacht gerührt. Die resultierende trübe Lösung wird mit 200 ml MeOH versetzt. Nach dem Abfiltrieren wird der Rückstand mit 30 ml Aceton gewaschen. Man erhält 6.1 g (60 % Ausbeute) 4 als weißes Pulver.

$$R = i-Butyl$$

$$R = i-Butyl$$

Beispiel 3: Reaktion von (Isobutyl)7Si7O9(OH)3 mit 3-Aminopropyltriethoxysilan

Zu einer Lösung von 10.0 g (12.6 mmol) (Isobutyl)₇Si₇O₉(OH)₃ in 20 ml THF werden bei 20 °C 3.0 ml (12.8 mmol) 3-Aminopropyltriethoxysilan gegeben. Nach Zugabe von 0.5 ml Et₄NOH (35 % Lösung in H₂O, 1.2 mmol Base, 18 mmol H₂O) wird über Nacht gerührt. Die klare Lösung wird daraufhin mit 200 ml MeOH versetzt. Nach dem Abfiltrieren werden 3.1 g (30 % Ausbeute) 5 als weißes Pulver erhalten.



15

Beispiel 4: Reaktion von (Isobutyl)₇Si₇O₉(OH)₃ mit N-[3-(Trimethoxysilyl)propyl]-ethylendiamin

Zu einer Lösung von 10.0 g (12.6 mmol) (Isobutyl)₇Si₇O₉(OH)₃ in 20 ml THF werden bei 20 °C 2.8 ml (12.8 mmol) N-[3-(Trimethoxysilyl)propyl]-ethylendiamin gegeben. Nach Zugabe von 0.5 ml Et₄NOH (35 % Lösung in H₂O, 1.2 mmol Base, 18 mmol H₂O) wird über Nacht gerührt. Die klare Lösung wird daraufhin mit 200 ml MeOH versetzt. Anschließend wird die leicht trübe Lösung mit 100 ml Acetonitril versetzt. Nach dem Abfiltrieren werden 0.7 g (7 % Ausbeute) 6 als weißes Pulver erhalten.

10

$$R = i-Butyl$$

$$R = i-Butyl$$

Beispiel 5: Reaktion von (Isobutyl)₇Si₇O₉(OH)₃ mit 3-(Trimethoxysilyl)propylmethacrylat

Zu einer Lösung von 10.0 g (12.6 mmol) (Isobutyl)₇Si₇O₉(OH)₃ in 20 ml THF werden bei 20 °C 3.0 ml (12.6 mmol) 3-(Trimethoxysilyl)propyl-methacrylat gegeben. Nach Zugabe von 0.5 ml Et₄NOH (35 % Lösung in H₂O, 1.2 mmol Base, 18 mmol H₂O) wird über Nacht gerührt. Die klare Lösung wird daraufhin mit 200 ml MeOH versetzt. Nach dem Abfiltrieren wird der verbleibende Feststoff mit 30 ml Aceton gewaschen. Man erhält 4.0 g (70 % Ausbeute) 7 als weißes Pulver.

$$R = i-Butyl$$

Beispiel 6: Reaktion von (Isobutyl)7Si7O9(OH)3 mit Isobutyltrimethoxysilan

Zu einer Lösung von 10.0 g (12.6 mmol) (Isobutyl)₇Si₇O₉(OH)₃ in 20 ml THF werden bei 20 °C 2.5 ml Isobutyltrimethoxysilan gegeben. Nach Zugabe von 0.5 ml Et₄NOH (35 % Lösung in H₂O, 1.2 mmol Base, 18 mmol H₂O) wird über Nacht gerührt. Die resultierende leicht trübe Lösung wird daraufhin mit 200 ml MeOH versetzt. Nach dem Abfiltrieren wird der verbleibende Feststoff mit 30 ml Aceton gewaschen. Man erhält 4.0 g (40 % Ausbeute) 8 als weißes Pulver.

10

$$R = i-Butyl$$

8

WO 03/042223 PCT/EP02/12678

15

Patentansprüche:

- 1. Verfahren zur Herstellung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane, dadurch gekennzeichnet,
- dass unvollständig kondensierte oligomere Silasesquioxane mit Alkoxysilanen umgesetzt werden.
 - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
- dass die Umsetzung der unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxane mit Alkoxysilanen unter Basenkatalyse durchgeführt wird.
 - Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet,
- dass als Alkoxysilane Verbindungen der Formel X_mSi(OR')_n eingesetzt werden, wobei X eine Wasserstoff-, Oxy-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy-, Silyl-, Silyloxy-, Halogen-, Epoxy-, Ester-, Fluoralkyl-, Isocyanat-, Acrylat-, Methacrylat-, Nitril-, Amino-, Phosphingruppe, wobei sofern möglich diese Reste X ihrerseits wiederum weiter funktionalisiert sein können, und/oder einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-,
 Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest, der mit Oxy-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy-, Silyl-, Silyloxy-, Halogen-, Epoxy-, Ester-, Fluoralkyl-, Isocyanat-, Acrylat-, Methacrylat-, Nitril-, Amino-, Phosphingruppen funktionalisiert ist, darstellen können, R' ein Wasserstoffatom, einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest darstellt und m und n Werte von 1 bis 3 einnehmen können mit der Maßgabe, das die Summe aus m und n 4 ergibt.
 - Verfahren nach zumindest einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass funktionalisierte oligomere Silasesquioxane der Struktur 1

30

durch Reaktion unvollständig kondensierter oligomerer Silasesquioxane der Struktur 2

2

5

10

15

mit Alkoxysilanen XSi(OR')₃ unter Basenkatalyse hergestellt werden, wobei X eine Wasserstoff-, Oxy-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy-, Silyl-, Silyloxy-, Halogen-, Epoxy-, Ester-, Fluoralkyl-, Isocyanat-, Acrylat-, Methacrylat-, Nitril-, Amino-, Phosphingruppe, wobei – sofern möglich – diese Reste X ihrerseits wiederum weiter funktionalisiert sein können, oder/und einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest, der mit Oxy-, Hydroxy-, Alkoxy-, Carboxy-, Silyl-, Silyloxy-, Halogen-, Epoxy-, Ester-, Fluoralkyl-, Isocyanat-, Acrylat-, Methacrylat-, Nitril-, Amino-, Phosphingruppen funktionalisiert ist, darstellen können, R ein Wasserstoffatom, einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest oder ganz oder teilweise eine Gruppe X darstellen kann und R' ein

PCT/EP02/12678

Wasserstoffatom, einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl-, Heteroarylrest darstellen kann.

- 5. Verfahren nach zumindest einem der Ansprüche 1 bis 4,
- 5 dadurch gekennzeichnet,

dass als basischer Katalysator zumindest einer aus der Gruppe, die OH', RO', RCOO', RNH', RCONR', R', CO₃², PO₄³, SO₄², NO₃, F', NR₃ und R₃NO umfasst, eingesetzt wird, wobei R ein Wasserstoffatom, einen substituierten oder unsubstituierten Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkinyl-, Aryl- oder Heteroarylrest darstellen kann.

6. Verfahren nach Anspruch 5,

dadurch gekennzeichnet,

dass als basischer Katalysator KOH, NaOH, (C₂H₅)₄NOH, C₆H₅CH₂(CH₃)₃NOH, (CH₃)₄NOH und/oder (C₂H₅)₃N eingesetzt wird.

 Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass als basischer Katalysator (C₂H₅)₄NOH verwendet wird.

8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7,

dadurch gekennzeichnet,

dass das Umsetzen von unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxanen mit Alkoxysilanen in Lösung erfolgt.

25

20

10

9. Verfahren nach Anspruch 8,

dadurch gekennzeichnet,

dass als Lösemittel halogenfreie Systeme ausgewählt Alkoholen, Ketonen, Aldehyden,

Ethern, Säuren, Estern, Anhydriden, Alkanen, Aromaten und Nitrilen oder deren

Mischungen eingesetzt werden.

10. Verfahren nach Anspruch 9,

dadurch gekennzeichnet,

dass als Lösungsmittel THF, Aceton, Methanol und Ethanol oder Mischungen dieser Lösungsmittel verwendet werden.

5

11. Verfahren nach Anspruch 10,

dadurch gekennzeichnet,

dass als Lösungsmittel THF verwendet wird.

10 12. Verfahren nach zumindest einem der Ansprüche 8 bis 11,

dadurch gekennzeichnet,

dass die Konzentration des unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxans in der Reaktionslösung zu Beginn der Reaktion von 0,01 mol/l bis 10 mol/l beträgt.

15 13. Verfahren nach Anspruch 12,

dadurch gekennzeichnet,

dass die Konzentration des unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxans in der Reaktionslösung zu Beginn der Reaktion von 0,2 mol/l bis 1 mol/l beträgt.

20 14. Verfahren nach zumindest einem der Ansprüche 1 bis 13,

dadurch gekennzeichnet,

dass das Stoffmengenverhältnis des unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxans zum basischen Katalysator von 1000 : 1 bis 1 : 1 beträgt.

25 15. Verfahren nach Anspruch 14,

dadurch gekennzeichnet,

dass das Stoffmengenverhältnis des unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxans zum basischen Katalysator von 20: 1 bis 5: 1 beträgt.

30 16. Verfahren nach zumindest einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass der Umsatz in Gegenwart von Wasser durchgeführt wird.

- Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet,
- dass das Stoffmengenverhältnis von Wasser zu dem unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxan zu Beginn des Umsatzes von 1000 : 1 bis 0.1 : 1 beträgt.
 - Verfahren nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet,
- dass das Stoffmengenverhältnis von eingesetztem Wasser zu dem unvollständig kondensierten oligomeren Silasesquioxan von 10 : 1 bis 1 : 1 beträgt.
 - 19. Verfahren nach zumindest einem der Ansprüche 1 bis 18, dadurch gekennzeichnet,
- dass die Herstellung der funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane bei einer Temperatur von 50 °C bis 300 °C durchgeführt wird.
 - Verfahren nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet,
- dass die Herstellung der funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane bei einer Temperatur von 0 °C bis 100 °C durchgeführt wird.
- Verwendung der nach den Ansprüchen 1 bis 20 hergestellten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane für weitere Derivatisierungen, für die Synthese von Katalysatoren und deren Ausgangsverbindungen sowie für die Synthese bzw. Modifizierung von Polymeren.
- Verwendung der nach den Ansprüchen 4 bis 20 hergestellten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane der Formel 1 für weitere Derivatisierungen, für die Synthese von Katalysatoren und deren Ausgangsverbindungen sowie für die Synthese bzw. Modifizierung von Polymeren.

WO 03/042223 PCT/EP02/12678

23. Verwendung der nach den Ansprüchen 4 bis 20 hergestellten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane der Formel 1 zur Verbesserung der Klebe- und Verbundeigenschaften, der rheologischen Eigenschaften und/oder der Sperrwirkung gegenüber Gasen und Flüssigkeiten in Polyolefinen, in amorphen Polyalphaolefinen, in Polyamiden, in Copolyamiden, in Polyamidcompounds, in Polyestern, in Copolyestern, in Polyacrylaten, in Polymethacrylaten, in Polycarbonaten, in Polyurethanen, in Phenolharzen, in Epoxidharzen, in Polysiloxanen, in Polysilanen, in Kautschuk, in Kautschukcompounds, in Polyvinylchlorid, in Vinylchloridcopolymeren, in Polystyrol, in Copolymeren des Styrols, in ABS-Polymeren und Olefinco- und -terpolymeren.

10

5

24. Verwendung der nach den Ansprüchen 4 bis 20 hergestellten funktionalisierten oligomeren Silasesquioxane der Formel 1 in Lacken und Druckfarben zur Verbesserung der rheologischen Eigenschaften, des Absetzverhaltens, der Appliziereigenschaften sowie der Oberflächeneigenschaften des Lack- bzw. Druckfarbenfilms.

Interr all Application No PCT/EP 02/12678

A. CLASSII	FICATION OF SUBJECT MATTER C07F7/21		
	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC	
_	SEARCHED cumentation searched (classification system followed by classification)	on symbols)	
IPC 7	C07F	, ,	
Documental	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields sea	arched
Electronic d	ala base consulted during the international search (name of data base	se and, where practical, search terms used)	
EPO-In	ternal		
- <u>-</u>			
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· .	•
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to daim No.
Х	FEHER F J ET AL: "SILSESQUIOXANE		1-3,
	SPHEROSILICATES AS PRECURSORS TO INORGANIC/ORGANIC MATERIALS"	HYBRID	5-11,16, 19-21
	POLYMERIC MATERIALS SCIENCE AND		
	ENGINEERING, WASHINGTON, DC, US, vol. 82, 2000, pages 301-302, XPO	101037230	
	ISSN: 0743-0515	,01037233	•
	the whole document		
		-/	
X Furth	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	а вплех.
° Special ca	legories of cited documents :	"T" later document published after the inter	national filing date
	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with t cited to understand the principle or the invention	
'E' earlier of filing d	document but published on or after the International date	"X" document of particular relevance; the cla cannot be considered novel or cannot be	
which	ant which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the doc 'Y' document of particular relevance; the cla	ument is taken alone
'O' docume	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an involve document is combined with one or more	entive step when the e other such docu-
P docume	means ent published prior to the international filling date but aan the priority date claimed	ments, such combination being obvious in the art. *&' document member of the same patent for	
	actual completion of the International search	Date of mailing of the International sear	
1	8 December 2002	10/01/2003	
Name and r	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Richter, H	

2

Intern II Application No PCT/EP 02/12678

C.(Continu	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	DESCHLER ET AL: "3-CHLOROPROPYLTRIALKOXYSILANES - KEY INTERMEDIATES FOR THE COMMERCIAL PRODUCTION OF ORGANOFUNCTIONALIZED SILANES AND POLYSILOXANES" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, DE, vol. 25, 1986, pages 236-252, XP002120027 ISSN: 0570-0833 page 247, column 2 -page 248, column 2	1-21
Υ	FEHER F J ET AL: "SILSESQUIOXANES AS MODELS FOR SILICA SURFACES" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, WASHINGTON, DC, US, vol. 111, 1 March 1989 (1989-03-01), pages 1741-1748, XP001037318 ISSN: 0002-7863 cited in the application the whole document	1-21
X	US 5 412 053 A (LICHTENHAN JOSEPH D ET AL) 2 May 1995 (1995-05-02) the whole document	21
X	WO 00 76634 A (GAS SEPARATION TECHNOLOGY INC ;GODDARD DAVID M (US); SAMMONS JACK) 21 December 2000 (2000-12-21) page 4 -page 40; claim 12; examples 1-9	21-23
X	FEHER F J ET AL: "CONTROLLED PARTIAL HYDROLYSIS OF SPHEROSILICATE FRAMEWORKS: SYNTHESES OF ENDO-(ME3SIO)6SI607(OH)4 AND ENDO-(ME3SIO)6SI607äOSIME2(CH=CH2)ü4 FROM (ME3SIO)6SI609" CHEMICAL COMMUNICATIONS, ROYAL SOCIETY OF CHEMISTRY, GB, 1999, pages 2513-2514, XP001038447 ISSN: 1359-7345 page 2514, column 1, paragraph 2	21
Α	EP 0 464 836 A (DOW CORNING) 8 January 1992 (1992-01-08) claim 1	24

International application No.

PCT/EP 02/12678

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)				
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:					
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:				
2	Claims Nos.:				
	because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:				
3.	Claims Nos.:				
	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).				
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)				
This In	emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:				
	·				
	See supplemental sheet				
	·				
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.				
2. X	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.				
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:				
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:				
Remar	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.				
	No protest accompanied the payment of additional search fees.				

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, namely

1. Claims 1-20

preparation of functionalized oligomeric silsesquioxanes.

2. Claims 21-22

use of functionalized oligomeric silsesquioxanes for further derivatizations.

3. Claims 23-24

use of functionalized oligomeric silsesquioxanes for influencing pyhsical properties of chemicals and mixtures.

Interr al Application No PCT/EP 02/12678

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5412053	Α	02-05-1995	US US	5484867 A 5589562 A	16-01-1996 31-12-1996
WO 0076634	Α	21-12-2000	AU EP WO US	5869500 A 1202791 A1 0076634 A1 6425936 B1	02-01-2001 08-05-2002 21-12-2000 30-07-2002
EP 0464836	А	08-01-1992	US CA DE DE EP JP US US	5075103 A 2043690 A1 69112299 D1 69112299 T2 0464836 A2 4230312 A 5085859 A 5733537 A 5173290 A	24-12-1991 07-01-1992 28-09-1995 15-02-1996 08-01-1992 19-08-1992 04-02-1992 31-03-1998 22-12-1992

Inter ales Aktenzeichen PCT/EP 02/12678

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07F7/21					
	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK			
	RCHIERTE GEBIETE ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	le)			
IPK 7	CO7F				
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchlerten Gebiete	fallen		
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)		
EPO-In	ternal				
	<u> </u>				
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Beir, Anspruch Nr.		
X	FEHER F J ET AL: "SILSESQUIOXANE SPHEROSILICATES AS PRECURSORS TO INORGANIC/ORGANIC MATERIALS" POLYMERIC MATERIALS SCIENCE AND ENGINEERING, WASHINGTON, DC, US, Rd 82 2000 Seiten 301-302 XPO	HYBRID	1-3, 5-11,16, 19-21		
	Bd. 82, 2000, Seiten 301-302, XP001037239 ISSN: 0743-0515				
	das ganze Dokument				
	-	/			
	·				
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie			
'A' Veröffe aber n 'E' älteres Anmel	ntlichung, die den allgemelnen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	*T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritälsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kolifidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist *X' Veröffentlichung von besonderer Bedet kann allein aufgrund dieser Veröffentlich	t worden ist und mit der r r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder au!		
andere	nen zu lässen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ler die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie fihrt)	erfinderischer Tätigkelt beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit	utung; die beanspruchte Erfindung elt beruhend betrachtet		
'O' Veröffe eine B 'P' Veröffe	*O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *O* Veröffentlichung die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist diese Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist des Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist des Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist des Veröffentlichung die verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist des Veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist des Veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und dieser Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und dieser Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und dieser Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und dieser Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist verbindung dieser kategorie in Verbindung dies				
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Re	cherchenberichts		
1	8. Dezember 2002	10/01/2003			
Name und f	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter			
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 Richter, H				

2

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 02/12678

_		PCI/EP C	
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr, Anspruch Nr.
Y	DESCHLER ET AL: "3-CHLOROPROPYLTRIALKOXYSILANES - KEY INTERMEDIATES FOR THE COMMERCIAL PRODUCTION OF ORGANOFUNCTIONALIZED SILANES AND POLYSILOXANES" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, DE, Bd. 25, 1986, Seiten 236-252, XP002120027 ISSN: 0570-0833 Seite 247, Spalte 2 -Seite 248, Spalte 2	1-21	
Υ	FEHER F J ET AL: "SILSESQUIOXANES AS MODELS FOR SILICA SURFACES" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, WASHINGTON, DC, US, Bd. 111, 1. März 1989 (1989-03-01), Seiten 1741-1748, XP001037318 ISSN: 0002-7863		1-21
X	in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument US 5 412 053 A (LICHTENHAN JOSEPH D ET		21
	AL) 2. Mai 1995 (1995-05-02) das ganze Dokument 		
X	WO 00 76634 A (GAS SEPARATION TECHNOLOGY INC ;GODDARD DAVID M (US); SAMMONS JACK) 21. Dezember 2000 (2000-12-21) Seite 4 -Seite 40; Anspruch 12; Beispiele 1-9		21-23
X	FEHER F J ET AL: "CONTROLLED PARTIAL HYDROLYSIS OF SPHEROSILICATE FRAMEWORKS: SYNTHESES OF ENDO-(ME3SIO)6SI607(OH)4 AND ENDO-(ME3SIO)6SI607" CHEMICAL COMMUNICATIONS, ROYAL SOCIETY OF CHEMISTRY, GB, 1999, Seiten 2513-2514, XP001038447 ISSN: 1359-7345 Seite 2514, Spalte 1, Absatz 2		21
Α	EP 0 464 836 A (DOW CORNING) 8. Januar 1992 (1992-01-08) Anspruch 1		24

tionales Aktenzeichen PCT/EP 02/12678

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
* · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
·
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-20

Herstellung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane

2. Ansprüche: 21-22

 Verwendung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane für weitere Derivatisierungen

3. Ansprüche: 23-24

Verwendung funktionalisierter oligomerer Silasesquioxane für die Beeinflussung physikalischer Eigenschaften von Chemikalien und Mischungen

Inten ales Akienzeichen
PCT/EP 02/12678

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokume	ent	Datum der Veröftentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5412053	Α	02-05-1995	US US	5484867 A 5589562 A	16-01-1996 31-12-1996
WO 0076634	Α	21-12-2000	AU EP WO US	5869500 A 1202791 A1 0076634 A1 6425936 B1	02-01-2001 08-05-2002 21-12-2000 30-07-2002
EP 0464836	A	08-01-1992	US CA DE DE EP JP US US	5075103 A 2043690 A1 69112299 D1 69112299 T2 0464836 A2 4230312 A 5085859 A 5733537 A 5173290 A	24-12-1991 07-01-1992 28-09-1995 15-02-1996 08-01-1992 19-08-1992 04-02-1992 31-03-1998 22-12-1992